# BRANCHED VAPOR GROWN CARBON FIBER, TRANSPARENT **ELECTRICALLY CONDUCTIVE COMPOSITION AND USE THEREOF**

Publication number: JP2002266170 (A)

Publication date: 2002-09-18

Inventor(s):

MORITA TOSHIO; INOUE HITOSHI; YAMAMOTO TATSUYUKI

SHOWA DENKO KK Applicant(s):

Classification:

C08J5/18; C01B31/02; C08K7/06; C08L101/00; D01F9/127; C08J5/18; C01B31/00;

C08K7/00; C08L101/00; D01F9/12; (IPC1-7): D01F9/127; C01B31/02; C08J5/18; C08K7/06; C08L101/00

- international: - European:

Application number: JP20010385433 20011219

Priority number(s): JP20010385433 20011219; JP20000387811 20001220; JP20000387812 20001220

# Abstract of JP 2002266170 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a branched vapor grown carbon fiber, an electrically conductive transparent composition and use thereof. SOLUTION: (1) This branched vapor grown carbon fiber has a hollow cylindrical structure and has <=0.5 &mu m outer diameter, >=10 aspect ratio and <=0.02 &Omega .cm, preferably <=0.018 &Omega .cm compressed specific resistance and contains preferably boron. (2) This electrically conductive transparent composition is obtained by incorporating a carbon fiber into a resin binder and contains a vapor grown carbon fiber having 0.01-0.1 &mu m outer diameter, 10-15,000 aspect ratio and <=0.02 &Omega .cm compressed specific resistance and has transparency and has <=10,000 &Omega surface resistivity. (3) An electrically conductive transparent material is formed by using the aforementioned electrically conductive transparent composition.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.7

# (12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号 特期2002-266170 (P2002-266170A)

テーマコート\*(参考)

(43)公開日 平成14年9月18日(2002.9.18)

D01F 9/127		D01F 9/127	4F07l		
C01B 31/02	101	C 0 1 B 31/02	1012 4G046		
C08J 5/18	CFD	C 0 8 J 5/18	CFD 4J002		
C08K 7/06		C08K 7/06	4L037		
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00			
		審査請求 有 書	#求項の数25 OL (全 12 頁)		
(21)出顧番号	特願2001-385433(P2001-385433)	(71)出願人 000002004 昭和電工権			
(22) 出版日	平成13年12月19日(2001.12.19)	.,,,,,	*A安在 X芝大門1丁目13番9号		
		(72)発明者 森田 利力	ŧ		
(31) 優先権主張番号	特顧2000-387811(P2000-387811)	神奈川県ノ	川崎市川崎区大川町 5番1号 昭		
(32)優先日	平成12年12月20日(2000.12.20)	和電工株式会社生産技術センター内			
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 井上 斉	者 井上 斉		
(31)優先権主張番号	特職2000-387812(P2000-387812)	神奈川県川	川崎市川崎区大川町 5番1号 昭		
(32) 優先日	平成12年12月20日(2000, 12, 20)	和電工株3	式会社生産技術センター内		
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(74)代理人 100081086	3		
		弁理士 2	大家 邦久		
		最終頁に統<			

# (54) 【発明の名称】 分岐状気相法炭素繊維、透明導電性組成物及びその用途

## (57)【要約】

【課題】 分岐状気相法炭素繊維、透明導電性組成 物及びその用途の提供。

識別配号

「解決手段」(1)円筒状の中空構造を有し、繊維外径
0.5μm以下、アスペクト比10以上の気相法供業機能
であって、圧熔比板が0.020・cm以下であり、数ま しくは、対力素を含有し、圧密比板がか0.018公 cm以下 での分検状気相法供業機能、○2割部パインゲーに映業 繊維を配合してなる等電性組成物であり、繊維料を80.01 ○0.1μm、アスペクト比10~1500及び圧密比板が0.020 cm以下の残相法栄素機能を含する1、適明性を含すし、 及20 cm以下の残相法栄素機能を含すし、適可等電性組 成物、(3)及び前記述明導電性組成物を用いた透明導電性組 成物、(3)及び前記述明導電性組成物を用いた透明導電性組 依他、

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 円筒状の中空構造を有し、繊維外径0.5 μm以下、アスペクト比10以上の気相法炭素繊維であって、圧密比越抗が0.02Q・cm以下であることを特徴 とする分岐状気相法炭素繊維。

【請求項2】 繊維外径0.05μm~0.5μm、繊維長さ 1~100μm及びアスペクト比10~2000である請求 項1に記載の分岐状気相法炭素繊維。

【請求項3】 繊維外径0.002μm~0.05μm、繊維長さ0.5~50μm及びアスペクト比10~25000である請求項1に記載の分岐状気相法炭素繊維。

【請求項4】 圧密比抵抗が0.018Ω・cm以下であり、かつ分岐部分の中空構造が連通している請求項2または3に計載の分岐状気相法炭素繊維。

【請求項5】 分岐部分の中空構造が連通している分岐 状繊維を10質量%以上含有する請求項4に記載の分岐 状気相法検索繊維。

【請求項6】 ホウ素を含有する請求項1に記載の分岐 状気相法炭素繊維。

【請求項7】 ホウ素を0.01~5質量%含有する請求項 6記載の分岐状気相法炭素繊維。

【請求項8】 熱伝導率が100kcal(mh℃)-1 以上である請求項1万至7のいずれかひとつに記載の分 岐状気相法炭素繊維。

【請求項9】 嵩密度0.8g/cm³に圧縮したときの熱 伝導率が100kcal(mh℃)-1以上である請求項 8に記載の分岐状気相法炭素繊維。

【籍攻項10】 選移金服執線を用・常線化合物の熱分 解により換業線維を拠途する方法において、運移金属元 業またはその化倍物を5~10質集め合する右線化合 物の操い後減を加熱炉撃幅に向けて吹き付けながら反応 をせ、炉壁面に対象線機を生成させ、これを回収した が乗機を開気である。

次いで非骸化性雰囲気下で2000~3000℃に加熱して黒鉛 化処理することを特徴とする請求項1に記載の分岐状気 相法炭素繊維の製造方法。

【請求項11】 結晶化促進化合物としてホウ素、また は酸化水ウ素、炭化ホウ素、ホウ酸エステル、ホウ酸虫 たはその塩、及び有機ホウ素化合物からなる群から選択 されも少なくとも一種であるホウ素化合物を、ホウ素検 算で0.1~質量光ドーアした後、加熱して異鉛化処理 する請求項10に記載の分較状気相法炭素繊維の製造方 法.

【請求項12】 樹脂に炭素繊維を配合してなる導電性 組成物であり、繊維外径0.01-0.1μm、アスペクト比 10~15000及び圧密比低抗0.02Ω・cm以下の気相法 炭素繊維を含有し、透明性を有することを特徴とする透 明導電性組度物。

【請求項13】 炭素繊維が円筒状の中空構造を有し、 繊維外径0.05μm~0.1μm、繊維長さ1~100μm 及びアスペクト比10~2000の気相法炭素繊維である請求項12に記載の透明導電性組成物。

【請求項14】 気相法炭素繊維の配合量が組成物全体の5~40質量%である請求項12に記載の透明導電性 組成物。

【請求項15】 表面抵抗率が10000Ω/□以下である 請求項12に記載の透明導電性組成物。

【請求項16】 表面抵抗率が5~10000Ω/□、厚さ 0.5μmに成形したときの透過率が60%以上である請求項12に記載の透明準電性組成物。

【請求項17】 炭素繊維が炭素結晶の面間隔 dogzが 0.399 m以下、及び圧密比抵抗0.018Ω・c m以下の気 相法炭素繊維である請求項12または13に記載の透明 薄電性組皮地

【請求項18】 分岐状気相法炎素繊維が、圧密比抵抗 0.018Ω・cm以下であり、かつ分岐部分の中空構造が 連通している請求項13に記載の透明等電性組成物。

【請求項19】 分核状気相法炭素繊維の中空構造が連通している分核状繊維を10質量%以上含有する繊維である請求項18に記載の透明薄電性組成物。

【請求項20】 炭素繊維がホウ素またはホウ素と窒素 を0.01~3質量%含有する請求項12または13に記載 の透明導電性組成物。

【請求項21】 炭素繊維が0.001~0.05質量%のフッ 素を含む請求項12または13に記載の透明導電性組成 物

【請求項22】 炭素繊維の表面が20~70質量%の 酸化アルミニウムによって被覆されている請求項12ま たは13に記載の透明導電性組成物。

【請求項23】 気相法炭素繊維と共にカーボンブラックを含有する請求項12または13に記載の透明等電性組成物。

【請求項24】 請求項12万至23のいずれかひとつ に記載の透明薄電性組成物によって形成された透明薄電 体

【請求項25】 透明薄電体が塗膜、吹付け膜、フィルム、またはシートである請求項24に記載の透明薄電体。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【9001】 【発明の風する技術分野】本発明は、機能やゴム等の複合材の導電性や熱点課性フィラーとしての機能、あるいは結審道能を始めたしたる看電池電電かぶ加州としての機能を向にさせた規程技業機能とその製造方法、及び機能本本の透明を失わず等電性と透明性とを兼ね備えた炭素機能を樹脂に配合してなる透明準期間を提起成制に関う。本発明の透明電性担股が加速時間では必明準電性を受ける各種の材料、例えば透明準電性度、透明準電性フィルム、あるいは透明課

#### [0002]

【従来の技術】 一般に、薬産性の途間やフィルムないし シートは、途和やフィルム材料に準証材料を混合して製 造されている。、薬取材料としては金度的未や薬産性無機 酸化物的水、炭素粉末などが広く用いられている。とこ ろが、金属粉末は敷化や腐砂によって減電性が低下する たいうた成がある。また、酸化や腐砂が起きにくい貴金 属(例えば銀)のような場合は、10等の距縁等に使用 するとマイグレーションを起こ、ショートする予の が、金額物末に比べて薬症形が低いので、薬症性を高め るためピアスペクト比が大きい様ないので、薬症性を高め あためピアスペクト比が大きい様なが、金額物末に比べて薬症形が低いので、薬症性を高め あためピアスペクト比が大きい様ないで、薬症性を高め もためピアスペクト比が大きい様ないで、薬症性を高め 機能が互いに絡み合った選集体からなる材料(特別平の1-2019等)をどめ継楽されている。

[0003]しかし、これらの夢電材料を樹脂に添加した場合、準電性を添わなたのに無効料でが開始が表かれるという問題がある。例えば、炭素繊維が指分合った凝集体からなるものを用いた場合、十分や薬電性を得えらせするとかず重光の量を必要とし、診療やフィルムの厚さが1mm程度のときに透慮率が30%程度になり、殆ど光を透過とかいて透明な原やフィルムになる。低方、透明性を維持するために炭素繊維の添加量を少定くすると問題フィルムや態度の姿質が大概に伝する。

【0004】 準電性を高かるために平物館4~20 μ mのグラファイトとBET比表面積25~800m²/ gのカーボン粉末を混合した導電材料を用いた透明構電 性租成前 (特限2000-1733パラ公開) も提案されている が、厚さ0.02~0.5 μ m の透過率30%のとき、表面版 対率は1×10% (一(あるいは、単にのとする。以 下同様。)であり、薄電性は依然として低い。このよう に従来の準電限やフィルムは透明性と高い導電性とを兼 油種えることが難しい。

【0005】本発明は、従来の導電機や導電フィルムな どにおける上記問題を解消し、外径が格段に細く、しか も導電性に優れた炭素繊維、特に気相法炭素繊維(Vapo r Grown Carbon Fiber: VGCFと略記することがあ

る。)を用いることによって、機能本来の透明を失わず に高い導電性を有することができるようにした透明性を 兼お備えた透明薄電性組成物及びその組成物を用いた透 明薄電体を提供することを目的とするものである。

【0006】 気相法炭素繊維 (VGCF)は、炭化木素等の原料ガスを金属焼媒の存在下で気相熱分解し、繊維状に成長させることによって製造される炭素繊維であり、直径1000nm~数10nmまでの繊維が得られることが知られている。

【0007】この製造方法としては、例えば、ベンゼン 等の有機化合物を原料とし、この原料を触媒としてのフェロセン等の有機遷移金属化合物と共にキャリアーガス によって高温の灰化炉に導入し、基盤上にVGCFを生成させる方法 (特際昭60~2700号公開)、浮瀬が建てツ GCFを生成させる方法 (特際田60~3700号公開)、 特許郡57281号))。 あるいは原料と触嫌金属を含有 する液滴を反応炉壁に吹き付けてVGGFを成長させる 方法 (特許寮277814号)などが開示されている。

【0008】これら製法によれば、外径が比較的細く、 導電性や無伝導性に優れたアスペクト比の大きいフィラー 村に適した炭素繊維が得られるようになり、例えば、 外径10~200m和程度、アスペクト比10~500 程度のものが量量化され、等電性あるいは熱伝導性フィ ラー材として導電性機能用フィラーや鉛蓄電池の添加材 等に使用されている。

【0009】これらの気相法炭素繊維は形状や結晶構造 に特徴があり、炭素六角側面の結晶が年輪状に円筒形に 参かれた積層構造を示し、その中心部に極めて細い中空 部を有する繊維である。

【0010】また、このVGCFよりも更に相い炭素繊維として、ヘリウムガス中でアーク放電により炭素電産を表生を成分中からカーボンナノチューブが見されている。このカーボンナノチューブは、直径1 nm~30 nmであってVGC Fと同様に、炭素六角側面の結晶が緩か動間りに年輪状に漿重にも重なった円面の中空構造を有している。しかし、このアーク放電を利用する製造方法は重産に適さないため実用化されていなり、

【0011】一方、気相法による炭素繊維は、大きなア スペクト比と高導電性を有するものを製造できるので従 来から種々の改良がなされている。例えば、米国特許第 4663230号公報や特公平3-64606号公報(欧州特許第2055 56号) には、外径が約3.5nm~70nm及びアスペク ト比100以上の黒鉛質からなる円柱状の炭素フィブリ ルが紹介されている。この炭素繊維は規則的に配列した 炭素原子の連続層が同心的に多重に積層した構造を有 し、炭素原子の各層のC軸が繊維の縦軸に実質的に直交 し、全体に熱分解によって析出する熱炭素被膜を含ま ず、滑らかな表面を持っているものである。また、特開 昭61-70014号公報には、外径10nm~500nm及び アスペクト比2~30,000であって熱分解炭素層の厚みが 直径の20%以下である気相法炭素繊維が示されてい る。しかし、これらの炭素繊維については、分岐した中 空構造や圧密比抵抗、及び熱伝導性などについては詳し く検討されていない。

【0012】 炭素繊維は繊維軸の方向に炭素構造が発達 し、繊維の絡み合いが多いために繊維全体の接触抵抗が 少なく、温滞のカーボンブラック等に比べて薬電性や発 伝導性の効果に優れ、材料強度も大きくなる。そこで、 このような効果を高かる試みとして、特許第286278号 会被【仮州特許第491728号)には子の繊維とうしが絡み 合った整体体を樹脂組成物に用いることによって接触抵 抗を小さくした例が記載されている。また、特許第1327 970号公報にはVGCF自身を基板として新たなVGC Fを成長させた分検状VGCFが記載されている。さら に特開平6-316816号公報にはVGCF表面にコブ状の付 着物を設けることが示されている。

## [0013]

【発明が解決しようとする課題】これらの試みは、微細 炭素繊維を予め接触させ、あるいは結合させて複合体中 の接触を確実にするものであるが、このような集合体の 状態に関するものの他に、炭素繊維自体の導電性や熱伝 薄性を高かたものが求められている。

## [0014]

- 【調題を終於するための手段】本売明若もは、VGCF の構造を改良すべく飲室研究を重ねた結果、外径が極端 でもら候部がきをめた繊維性体が通道した中空構造を維 持し、徒つて、極細でありながら接れた薄電性及び無た 頻性を有するが放大環状皮炭機能を得た。この分検状 気相接皮素機能は、外径が延伸でありながら分参が連通 した中空構造を有し、炭素繊維自体の導電性や熱に導性 した中空構造を有し、炭素繊維自体の導電性や熱に導性 した機能、ゴム等あるいは各種電池の電能に接加 した際に利目状た広く分散して導電性及び熱伝導性を高 めることができる
- 【0015】すなわち、本発明は以下の構成からなる分 岐状気相法族素繊維及びその製造方法、透明薄電性組成 物、及び透明薄電体を提供するものである。
- 1. 円筒状の中空構造を有し、繊維外径0.5μm以下、 アスペクト比10以上の気相法炭素繊維であって、圧密 比抵抗が0.020 cm以下であることを特徴とする分岐 状気相法炭素繊維。
- 2. 繊維外径0.05μm~0.5μm、繊維長さ1~100 μm及びアスペクト比10~2000である前項1に記載の 分岐状気相法炭素繊維。
- 3. 繊維外径0.002μm~0.05μm、繊維長さ0.5~50 μm及びアスペクト比10~25000である前項1に記載 の分岐状気相法炭素繊維。
- 4. 圧密比抵抗が0.018Ω・cm以下であり、かつ分岐 部分の中空構造が連通している前項2または3に記載の 分岐状気相法炭素繊維。
- 5. 分岐部分の中空構造が連通している分岐状態維を1 0質量%以上含有する前項4に記載の分岐状気相法炭素 維維。
- 6. ホウ素を含有する前項1に記載の分岐状気相法炭素 繊維
- 繊維。 7. ホウ素を0.01~5質量%含有する前項6記載の分岐

状気相決能素繊維.

- 8. 熱伝導率が100kcal (mh<sup>™</sup>) <sup>-1</sup>以上である 前項1万至7のいずれかひとつに記載の分岐状気相法炭 素繊維。
- 高密度0.8g/cm³に圧縮したときの熱伝導率が1 00kcal (mh℃)<sup>-1</sup>以上である前項8に記載の分

#### 岐状気相法炭素繊維。

- 10. 選移金属機能を用いず機化合物の熱分解により炭素機能を製造する方法において、運移金属元素またはその化合物を5~10質量%含有する有線化合物の酸小液滴を加燃料壁面に向けて飲を付けながら反応させ、炉壁面に炭素繊維を生成させ、これを回収した供非酸化紫明気下で、800℃~1500℃に加熱使成し、次いで非酸化性雰囲気下で2000~3000℃に加熱して風給化処理することを得酸とする前項1に記載の分岐状気相法炭素繊維の影響方法。
- 11. 結晶化促進化合物としてホウ素、または酸化ホウ素、炭化ホウ素、ホウ酸エステル、ホウ酸またはその
- 塩、及び有機ホウ素化合物からなる群から選択される少 なくとも一種であるホウ素化合物を、ホウ素換算での.1 - 5質量%ドープした後、加熱して黒鉛化処理する請求 の範囲10に記載の分後状気相法炭素繊維の製造方法。
- 12. 機筋に炔素繊維を配合してなる薄電性組成物であり、繊維外径0.01~0.1μm、アスペタト比10~15000 及び圧砂比低抗0.02Ω・0・m以下の気相法炭素繊維を含有し、透明性を有することを特徴とする透明薄電性組成物。
- 13. 炭素繊維が円筒状の中空構造を有し、繊維外径0. 65μm-0.1μm、繊維長さ1~100μm及びアスペ クト比10~2000の気相法炭素繊維である前項12に記 載の透明導電性組成物。
- 14. 気相法炭素繊維の配合量が組成物全体の5~40 質量%である前項12に記載の透明導電性組成物。
- 15. 表面抵抗率が10000Ω/□以下である前項12に 記載の透明導電性組成物。
- 16. 表面抵抗率が5~10000Ω/□、厚さ0.5μmに成形したときの透過率が60%以上である前項12に記載の透明準電性組成物。
- 17. 炭素繊維が炭素結晶の面間隔 d<sub>002</sub>が0.339 n m以 下、及び圧密比抵抗0.018Ω・c m以下の気相法炭素繊 維である前項12または13に記載の透明薄電性組成 物。
- 18. 分岐状気相法炭素繊維が、圧密比抵抗0.018Ω・ cm以下であり、かつ分岐部分の中空構造が連通している前項13に記載の透明等電性組成物。
- 19. 分岐状気相法炭素繊維の中空構造が速通している 分岐状繊維を10質量%以上含有する繊維である前項1 8に記載の透明濾電性組成物。
- 20. 炭素繊維がホウ素またはホウ素と窒素を0.01~3 質量%含有する前項12または13に記載の透明薄電性 組成物。
- 21. 炭素繊維が0.001~0.05質量%のフッ素を含む前 項12または13に記載の透明導電性組成物。
- 22. 炭素繊維の表面が20~70質量%の酸化アルミニウムによって被覆されている前項12または13に記載の透明導電性組成物。

- 23. 気相法炭素繊維と共にカーボンブラックを含有する前項12または13に記載の透明薄電性組成物。 24. 前項12乃至23のいずれかひとつに記載の透明
- 導電性組成物によって形成された透明導電体。 25.透明導電体が塗膜、吹付け膜、フィルム、または
- 25. 透明澤電体が塗膜、吹付け膜、フィルム、または シートである前項24に記載の透明溥電体。 【0016】
- 【発卵の実施の形態】まず、本発明、係るが検対気相法 炭素繊維について説明する。本発明の炭素繊維は、気相 たによって製造された分板状の繊維であって、円筒状の 中空構造を有し、外径0.5μm以下及びアスペクト比1 の以上であり、圧撃出抵抗が0.018Q・cm以下であって 分板版がの中空期溢が透過していることを特徴とする分 板状分相注放子機能である。
- 【0017】本売明の好ましい分岐状気相注炭素繊維 は、図1、図2の開始鏡写真 (倍率:100,000倍)に示すように、分岐部分を含めて繊維全体が互いに適晶した 中空構造を有している。そのため円間部分を構成する髪 素骨が建設してあり、移価でありなから優れか事業性及 び療法環性を有する。なお、従来の炭素繊維は薬電性や 販売簿性は繊維どうしの接触や接着に依存しているが、 繊維の分岐部分は、例えば図3の顕微鏡写真(情等:10,000倍)に示すようにエブ状に結合しており、このた 砂葉監性や機正線性は本毎用のありからい。
- [0018] 本発卵の分検技を相送送業機能において、中空構造とは送業期が円筒状に参いている構造といい、完全な要素シートの円筒でないもの。部分的な明節励を有するもの。環境した二層の投業層が一層に結合したのなどを含む。また、円筒の断面は完全な円に限らず 楕円今多角形のものを含む。なお、炭末層の結晶化について炭素層の面間隔10gは湿砂をれない。因みに、好ましいものはX線匝が法による炭素層の面間隔10gはが0.339nm以下、より排ましくは0.338nm以下であって、結局ので軟方向の厚さしたが40nm以下のものでまた。
- 【0019】本郷明の分岐状気相法以来繊維料は、維維外 26.5 点皿 DIT 及びアスペクト比 10 以上の極細の炭素 繊維であり、好ましくは、繊維外径0.65 μ m −0.5 μ m であって繊維美1 ~ 100 μ m (アスペクト比 10 ~ 20 0)、 あるいは、繊維外径0.05 μ m −0.05 μ m であって 延齢年80.5 ~ 50 μ m (アスペクト比 10 ~ 25000) の ものである、繊維外径200.5 μ m より太いと機能中で混 合しにくいので強当ではない。また、繊維外径20.00 μ m 未満では繊維の強度が弱く、繊維の切断が多くなる ので書ましくない。
- 【0020】なお、原料と触媒金属を含有する液滴を反 応炉壁に吹き付けて炭素繊維を製造する方法(特許2778 434号)によれば、外径0.05~0.5μm及び繊維長さ1~ 100μmの炭素繊維を製造することができるが、本発

- 明はこれよりさらに1桁細い極細(外径0.01~0.1 μ m) の炭素繊細は、このような極細の炭素繊細は、 m) の炭素繊細を黒鉛化処理する際に、好ましくは、ホウ素とどの結晶化促進元素の触端的でと明を利用し、この元素を炭素結晶中にドーブ (少量を添加) させることによって得られる。ホウ素機算でのドーブ量は0.01~5質量%を 好ましくは0.1~3質量%が適当である。う質量%を上回るサネをドーブ量が0.01質量%より少ないと十分な効果が得られない。ホウ素を含するせることによって炭素層の回間隔右40gがからなり、結晶化が進む。
- 【0021】本売明の分岐状気相送炭素離離に、"楽徳 皮0.8 g/cm<sup>2</sup>に押し間かたときの圧衝光抵抗"(以 下、単に圧滞比抵抗という。)が0.020~cm以下のも のであり、好ましくは、0.0180~cm以下のものであ る。後途の実施所に示すように、従来の気相法によって 製造した分岐状態機を含む炭素機構の圧溶比丘抗は3.02 10~cm程度であり、これを側断に混合して創製した 素機性ペーストの情報抵抗は3.90、450~cmの水準 である。一方、実施例に示す本発明の分岐状態機を含む 炭素機能はこれよりも薄電性が高く、圧密比低抗は3.00 ラーへ0.180~cmである。
- 【0022】本発明の分較状質相法炭素繊維は、熱伝導率が100kcal (mhで)・1以上、または被密放象を多くの形化理/L間めたときの施定率が100kcal (mhで)・1以上のものであり、これを樹脂に混合した時には、その形態分析核状であること、及び結晶性が出んでいることから、樹脂に配合した時にその場合材の熱伝導性を高くすることができる。この効果を発現するに公分板状態性を含む気相比炎素繊維を移順に10kgを対象ではいたない。なお、熱伝導率と導電性は相関する特性となっており、薄電性の良いもの法統伝導率も良い。
- [0023]以上於べたよ利門の分核状気相法炭素繊維 は、電磁波シールド材、静電助止材用の樹脂フィラー、 導電性インク、海電性ペースト、独明電路、電極設加 利、燃光ドラムの導電付与剤、光学材料、高強度構造 材、熱伝薬材など個点かが新において各種材料として用 いることができる。
- 【0024】次に、本発明の分岐状気相法炭素繊維の製造方法を説明する。出発材料となる分岐状気相法炭素繊維は、原料と触球金属を含すする液滴を反応炉壁に吹き付けて気相法炭素繊維を製造する方法(特許2778434号)によって得ることができる。
- 【0025] 最初に触媒となる悪移金属を含む有機悪移 金属化合物を用いて、有機化合物、特に炭化水素類を洗 分解することにより粗微細炭素機構を得る。ここで使用 される有機遷移金属化合物は、周期律数11%、Va、Vla、 VIII、近の金属を含む有機化合物である。中でもフ ェロセン、ニッケルセン等の化合物が好ましい。

【0026】分地状態機の耐合を添めるには原料に添加するフェロセンなどの触媒を展の濃度を高めるのが好ましい。従来の機嫌を展の濃度は4質量を制度であるが、これを5~10質量%。野主しくは了質量公前後にするが投い。また、その他助機媒として破費化合物を用いることができる。破費化合物の形態は特に制限法無く、炭素膜の有機化合物に溶析するものなら良い、その破費、低合物として、チャナンニや各種サイールあるいは、無機破費等が用いられる。その使用量は有機化合物に対して、0.01~1.0質量%、労主しくは0.03~5.0質量%、さらに若生とくは、1・4.0質量%、対象しくは0.03~5.0質量%、さらに若生とくは、1・4.0質量%、対象しくは0.03~5.0質量%、さらに若生とくは、1・4.0質量%、対象しくは0.03~5.0質量%、さらに若生とくは1・4.0質量%、1・4.0質量%が良い。

【0027】炭素雑胞の原料となる有態化合物は、ペン ゼン、トルエン、キシレン、メタノール、エタノール、 ナフタレン、フェナントレン、シクロプロパン、シクロ ペンタン、シクロへキサンイ積化合物や増充流、打活等 あいは合の、天然がれ、メタン、エタン、エチレン、 アセチレン等のガス及びそれらの混合物も可能である。 中でもペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族化合物 が特に好ましい。

【0028】この際、選帯キャリヤーガスとして、水素 ガスをはじめとする選売性のガスが使用される。キャリ ヤーガスを予め500~1300℃に加熱しておくことが好ましい。加熱する理由は、反応時に嫌極の金属の生成と 炭素化合物の熱分所による炭素源の保格を一数させ、反 応を瞬時に起ごすようにして、より敬相を炭素繊維が得られるようにするためである。キャリアーガスを原料と 混合した際に、キャリアーガスの耐燃素度が50年で 清では、原料の炭素化合物の熱分解が起こりにくく、13 00℃を放えると炭素繊維の径方向の成長が起こり、径が 太くなりやすが、

【0029】キャリアーガスの使用量は、炭素源(有機 化合物)」いを小に対し1~70モルが適当である。 炭 素繊維の谷は、炭素源とキャリアーガスの比率を含 ことにより、削御することが出来る。 原料は、炭素源の 有機化合物に運発金属化合物及び助触媒の硫黄化合物を 海線に 加勢で

【0030】使味、原料と触媒金属をガス化して反応炉 に供給する製造方法が知られているが、この方法でが 峻状繊維を着く生成しない。そこで、本発明ではペンゼ ンなどの有機化合物原料とフェロセンなどの物盤金属を さむ溶液を液体のままキャリアーガスで噴霧して反応が へ供給するが、キャリアーガスの一部をバージガスとして気化させて反応がへ供給する。 軟織を得る場合に解料を気化した反が外、供給さると が好ましい。また、液状で反応が壁に吹き付けて反応さ せることにより、原料及び危媒金原の濃度が局所的に議 くなり、労牧技能が折出し男くなる。これを回し 結晶化工程を経て分岐部分の中空構造が連遍した分峻状 繊維を10質量以以上含む分岐状気相法炭素繊維を得る ことができる。 【0031】反応炉は、通常線型の電気炉を使用する。 反応炉温度は800~1300℃、好ましくは100~1300℃ である。所定の温度に昇温した反応炉へ、原料液とキャ リアーガスあるいは原料を気化させた原料ガスとキャリ アーガスとを供給し、反応させ皮素線線を得る。

【0032】反応炉で製造した分岐状繊維を含む炭素繊 維を回収し、アルゴンガスなどの非酸化性雰囲気下で、 800℃~1500℃に加熱焼成して結晶化を進める。次い で、さらに非酸化性雰囲気下で、2000~3000℃に加熱し て黒鉛化する。この黒鉛化処理のときに、結晶化促進元 素を炭素結晶にドープ (少量を添加) して結晶性を高め る。結晶化促進元素としてはホウ素が好ましい。なお、 黒鉛化した微細な炭素繊維は表面が緻密なベーサルプレ ーン (六角網目構造の平面)で覆われているので、ホウ 素をドーピングするためには結晶があまり発達していな い1500°C以下で熱処理された炭素繊維を用いるのが好ま しい。結晶性の低い炭素繊維を用いてもホウ素をドープ する(ホウ素化処理)ときに黒鉛化温度まで加熱処理さ れるので、結晶性の高い炭素繊維を得ることができる。 【0033】炭素に対するホウ素のドーピング量は一般 に5質量%以下であり、0.1~5質量%のホウ素換算量 をドープすることによって効果的に炭素繊維の結晶性を 高めることができる。この量になるように結晶化促進化 合物として、元素状ホウ素またはホウ素化合物(例え ば、酸化ホウ素 (B,O<sub>s</sub>)、炭化ホウ素 (B<sub>4</sub>C)、ホ ウ酸エステル、ホウ酸 (HaBOa) またはその塩、有機 ホウ素化合物)を炭素繊維に加える。反応率を考慮する と炭素量に対してホウ素化合物はホウ素換算で0.1~5 質量%添加すればよい。ただし、ホウ素は熱処理におけ る繊維の結晶化の際に存在すればよく、高結晶化した後 の高温処理等によってホウ素が揮散し、添加量よりも濃 度が低くなっても構わないので、処理後の繊維中の残留 ホウ素(B)量としては概ね0.01質量%以上であれば良

(10034] ホウ素を炭素の結晶内または炭素繊維表面 に薄り大きたかに必要を処理温度は2000で以上、好まし くは2000で以上である。加速温度が2000で未満で対す。 素と炭素の反応性が低いのでホウ素の導入が難しい。な お、炭素の結晶性を高めて炭素結晶の面面隔 dag をひ 3 3m 加以下にするには加速温度を2000で以上に停止 が好ましい。焼処理の雰囲気は非糖化性の雰囲気。好ま しくはアルゴン等の希ガス雰囲気である。焼処理時間が 長ずきさるた機能が進行して収率が低下するので、中心部 の温度が目標温度に達した徐にこの温度を1時間以下の 保持する程度でよい。

[0035] 気相法によって製造した炭素繊維は高密度 が非常に小さいために、好ましくは炭素繊維とボウ素ま たはホウ素化合物を物一に混合して成形、造物、または 圧縮し、高密度化して加熱処理するのが好ましい。高密 度化した繊維は熱処理すると一部分が頻結してフロック 状になるので、これを解砕して各種の材料に用いる。

【0036】次に本発明の適明導電性組成物について設明する。本発明の透明準性組成物は、組配、特に透明 機能からなるバングーに要素機能を配合してなる組成 物であって、外径0.01~0.1μm、アスペクト比10~1 5000、及び圧害比抵抗の2021 。 の加以下の気相波域素機 継者用い、表面拡棄中が100020、プレビ下であるとき 特徴とし、透明性と高導電性を兼ね備え、透明性電配と して、透照、吹付け版、フィルム、またはシート等に用 いた力をあってみる。

【0037】本発明の透明薄電性組成物に用いる炭素繊維は実施活法によって製造されたものである。前途の通り、気相接炭素繊維(VGGF)は、炭化大素等の原料ガスを金属酸媒の存在下で気相熱分解し、繊維状に成長させることによって製造される炭素繊維であり、例えば、ベンゼン等の有機化合物を成界とし、この原料を触媒として用いるフェロセン等の有機運行金原及した。にの原料をはたいない。とは、マンゼン等で有機化合物を成別反応所に導入し、基盤によいるGFを生成させる方法(特開限の一7700等公報)、浮遊状態でVGCFを生成させる方法(特開限の「一5499等公報)、あるいは源料と機域金属を含有する液液を反応が関係を付けてVGCFを使成させる方法(特許第277844号)などが開示されている。これらの製造方法によれば、外径の、01~0.5μm程度、アスペクト比10~500種度のもの構造の大きながある。

【0038】本売明では、炭素繊維として気相法炭素繊維であって外径0.01~0.14m、アスペント注10~150の00ものを用いる。 炭素繊維の外径が0.12m より大きいと樹脂に配合したときに樹脂の透明性を大きく低下させる。一方、繊維の外径が0.01μmより細いと繊維の姿度が弱く、樹脂形配合したときに側折し易くなる。 た、アスペクト比が15000より大きいと繊維が長すぎて繊維とうしの絡み合いが透明になり、樹脂中で均一に分散するのが強くも

【0039】原料と触媒金属を含有する液滴を反応炉壁 に吹き付けて気相法炭素繊維を製造する製造方法 (特許 第2778434号) によれば、外径0.05~0.5μm及び繊維長 さ1~100 µmの炭素繊維を製造することができる が、本発明の透明導電性組成物では繊維外径が0.01~0. 1μmの炭素繊維を用いる。さらに結晶性を向上させた 極細の炭素繊維を得るには、析出した炭素繊維を黒鉛化 することがある。この際に、ホウ素、あるいはホウ素と 窒素などの結晶化促進元素の触媒的な作用を利用し、こ れらの元素を炭素結晶中または炭素繊維表面にドープさ せることによって黒鉛化炭素繊維を得ることができる。 ドープ元素量は0.01~5質量%、好ましくは0.1~3質 量%、さらに好ましくは0.2~2.0質量%が適当である。 5質量%を上回る量をドープするのは難しく、一方、ド ープ量が0.01質量%より少ないと十分な効果が得られな い。ホウ素等を含有させることによって炭素層の面間隔 d<sub>002</sub>が小さくなり、結晶化が進み、従来のものより繊 維外径が細く、しかも薄電性が高く、樹脂等への分散性 の良い炭素繊維を得ることができる。

【0040】さらに、本発明の透明率電性組成物で用いる気能法炭素繊維は、圧断比低がか0.020 cm以下のかのであり、数ましくは、0.0180 cm以下のものである。因みに、従来の実相法によって製造した炭素繊維したの21日・cm程度であるが、本発明で用いる炭素繊維はこれよりも事電性が高く、例えば、圧密比低が0.0000~cmのものが進当である。圧溶出版が0.0000~CU以下の準度性を得るが進しい、単純性を表しなが多表が重しい。

【0041】木売明の透明線電性組成能において資主し く用いられる気相法炭素繊維は前述した適り、分較大数 素繊維を多く含み、分較大繊維と分岐患分を含めて繊維 全体が互いに速温した中空精造を有している分数大気相 法炭素繊維は不同節が多を構成する皮素層が多数しており、 極細でありながら優れた薬電性及び熱に薄性を有する。 なお、役乗の数準線性は薬電性を発に蒸慢は繊維とうし の接触や接着に依存しているが、繊維の分岐部がはコブ 状に結合しており、このため海電性や発に薄性は地梯部 分の中空が連盟したものに外でくがきい。

【0042】木寿卵の通明準電性組成物に用いる気相法 繁素機能は2.001~0.0質量%のフッ素を含むた1元 ッ素処理したものでも良い、フッ素処理は、例えば、フ ッ素を有力ス(F<sub>1</sub>、肝Fなど)下、0~200でで装 地処理するか、CF、などの低数・ツ素化後化大素など でプラスで処理(例えば、特開平8-3144年分へ響)する ことにより行われる。フッ素処理した炭素繊維を用いる 足とにより、行われる。フッ素の上た炭素繊維を用いる 果として炭素繊維が電楽しにくくなって分物性を見くす ることができる。など、フッ素を音が、0.0質量%未 消であるとフッ素処理の効果が乏しく、フッ素基分。0.5 質量%より多いと炭素間が破れて、炭素繊維表面が程く なるのであるので当まので適当で強さい。

【0043】本売明で用いる気相法炭素繊維は、アルミ エウム化合物(例えば、アルミナゲル、塩化アルミニウム 気酸アルミニウム、新酸アルミニウム、ケイ酸アル ミニウム、アルミン酸塩、アルミン酸エステル、水酸化 アルミニウム)、好ましくはアルミナゲル、ゲイ酸アル ミニウム、アルミン酸塩、木酸ドアルミニウムによっ 塩型され、20~70質量%の酸化アルミニウムによっ て表面が複覆されたものでも良い。例えば、気相法炭素 410%程度の硫酸に浸積し水洗した後、アルミニウム化 合物溶散に加え、繊維表面にアルミナ皮膜を形成でき 5.

【0044】このような表面処理した炭素繊維を用いる

ことによって表面の親水性を向上させることができる。 このことにより錯脂との接着性が良くなり、分散性が向 上する。なお、被覆量が20質量%未満であるとその効 果が乏しく、また被覆量が70質量%より多いと炭素線 継どうしの百巻が増まるので適当ではない。

【0045】本原明の透明線電性組度機に注いて、気相 法炎素繊維の配合量は組成物全体で5~40質量%、好 ましては5~20質量%が適当である。この配合量において高い透明性と導電性を有する。具体的には、表面抵 抗率100002/□以下の導電性を有し、厚さ0.5μmにおいて透過率70%以上の透明性を有することができる 因みに、カーボンブラック県味を混合した授業の導電性 塗開は、本発明と同程度の量を配合するを強限の透過率 2030%以下であり、殆ど光を透過しない。一方、カーボンブラックの配合量を本発明と同水準の透過率を維持 する程度の量に焼烤すると塗膜の表面抵抗・は200000 /□以上になり、事電性が火縄に下する。

# [0046]

【実施別」以下、実施別及び上敷別を挙げて本別用を設明するが、下記の記載により本発明は限定されるものでない。なお、下記の例において、分娩状職離各者量(面積%)、ホウ素含有量、萬密度(タッピング密度)(g / cm³)、圧密比低度(Ω・cm)、ペーストの固有抵抗(Ω・cm)、途過、率(%) は以下の方法により測定した。

【0047】1)分岐状繊維合有量(質量%):透過電子関微鏡(下EM)による炭素繊維の断面写真おいて、炭素繊維の断面合計に対する分岐状炎素繊維の断面積の割合を求か、比重を1として質量%とした。

[0048] 2) ホウ素含有量:炭素繊維の粉末無料に 炭酸カルシウムを加え、酸素気流中800℃で灰化した 後、この灰に炭酸カルシウムを加え、加熱して溶細さ せ、溶離物を水に溶解し、水溶液を高周波誘導結合プラ ズマ(Inductively Coupled Plasma; ICP)発光分析 次により定量分析した。

【0049】3) 著術度 (タッピング密度) (ダ/cm 3) : 試料を一定量(6.0g) 料量して15m 命の測定 用セルに入れ、タッピング装置にセットする。 落下高さを45mm、タッピング速度と2秒/回とし、400回 自由落下させた後、その休頼を測定し、この体積と質量 との関係が会議被度を算出する。

【005014】圧衡比抵抗(Q:em):被測定試料 を図4に示す物脂物のセル4に上方および下方から圧縮 ロッド2により加圧し、一定圧のもとで電流を流し、そ の試料率がに設置された延圧測定時子間の電圧を誘み、 容器断面板、電圧等子間距離から比低抗を計算する。こ の比底抗値は加圧条件により変化し、低加圧の時は高低 抗を示すが、加圧を増すに続い、ある加圧値以上では加 圧条件にかかわらずほぼ一定値となるが、本の即では以 下の操作によって端密的。条件の配子排し間がた時の 体積比低抗値(圧密比低抗)とした。すなわち、被測定 物ちに電流を流すための解映製の電流衛子3を備えた平 面積(1×4)の。 落き10 cmの樹脂製で止 中に電圧測定様端子1を備えた圧寄比低抗測定用のセル4 に一定種の試料を入れ、上部から圧縮ロッド2 に圧縮を かけ試料を圧縮して行き、圧縮を測定しながら順次電流 0.1Aを流し、満常蛇0.8g/cm³の時点で容器底部から差し込まれた2つの電圧測定用端子1の2.0cm間の 電に D Vを読み、以下の式から抵抗値(R)(Ω・ cm)を計算した。

【数1】R  $(\Omega \cdot cm) = (E/0.1) \times D(cm^2)/2$  (cm)

式中、Dは粉体の電流方向の断面積 (深さ×幅) = 10 dである。

【0051】5) 塗膜の表面抵抗率(Ω/□):塗膜を 作成し、三菱化学(株) 製Lotest Hp MCP-T410を用い、 「JIS K7194」に準拠した4端子法にて測定した。

[0052]6)ペーストの固有抵抗 $(\Omega \cdot cm)$ :ド クターブレードによって膜原25 $\mu$ mのペースト膜試料 を作成し、その試料の表面抵抗率を上記5)に従い測定 し、その値を腹原で除して集出した。

【0053】7)透過率(%):日本電色工業(株)製 NDH-1001 DPを用い、「JIS K7105」に準拠した積分球 式光線透過率法にて測定した。

【0054】実施例1:特許第2778434号公報の記載に 従って、ベンゼンにフェロセン7質量%を溶解し、この 液滴を炉壁に吹き付けて熱分解させる方法によって気相 法炭素繊維を製造した。この気相法炭素繊維をアルゴン 雰囲気下で1200℃に加熱処理し、さらにアルゴン雰囲気 下で2800℃に加熱処理した。加熱処理後にフロック状に 集合した繊維を解砕して、繊維外径0.1~0.2µm、繊維 長さ10~20μm、アスペクト比50~200の気相 法炭素繊維を得た。透過電子関微鏡(TEM)観察によ りこの炭素繊維は分岐状の繊維を22質量%含有するこ とが確認された。また、この炭素繊維の嵩密度(タッピ ング密度)は0.035g/cm3であった。この炭素繊維を 嵩密度0.8g/cm3まで圧縮して圧密比抵抗(粉体抵 抗)を測定したところ0.018Ω·cmであった。さら に、この炭素繊維をポリウレタンに40質量%混合して ベーストとし、その固有抵抗を測定したところ0.25Ω・ cmであった。これらの結果を表1に示す。また、この 炭素繊維の分岐部分の顕微鏡写真(倍率:100,000倍)

【0053】実施例2:実施例1と同様にして得た分検 状臓性を含む気相
注炭素燥性、炭化かり素粉末(B<sub>1</sub> 、D 全有量%が加して物ーで減らし、風船ルツボに蒸 入して圧縮し、アルゴン雰囲気下、2700℃で60分間加 熱処阻した。これを解释し、分検、状態を含むホウ素を 含有した気相法炭素繊維を得た。このホウ素含有量は1、 የ環量%であった。この炭素繊維について、実施例1と

を図1に示す。

同様にして、嵩密度、圧密粉体比抵抗、樹脂ペーストの 固有抵抗を測定したところ、嵩密度(タッビン/密度) 0.0% s / c m³、圧密粉体比抵抗0.05Ω · c m、樹脂 ペーストの固有抵抗0.08Ω · c mであった。これらの結 果を表しに示す。また、この終業機能の分岐部分の顕微 頻写真(倍率:100,000倍)を図2に示す。中空構造が 造通している後子が観察される。

【0056】実施例3~4:実施例1と同様にして得た が放実機能をも気料に炭素酸性に、授化ホウ素物末 (B,C)を添加して均一に混合し、黒鈴ルツボに装入 して正能し、アルゴン雰囲気下、2800℃~2000℃60 労団加熱処型して、分較炭繊維を仓む中か業をを有した 気相接炭素繊維と得た。この水予葉含有量は5.5及近0.2 質量がであった、この炭素繊維について、実施例1と同 様にして、高密度、圧密的林に抵抗、機関ペーストの固 有抵抗を測定した。これらの結果をホウ素含有量と共に 表1に示う。

【0057】比較例1:実施例1の製造に代えて、原料

をガス化して炉内に供給する従来の製造方法によって気 相法検索機能(外径0.1~0.2μm、長さ10~20μm かき製造した。TEM観察によればこの検索機能には 分検技の機能が弱と含まれていないものであった。この 炭素機能について、実施門1と同様にして、嵩密度、圧 密物は抵抗、機能へ入入の固有抵抗を測定した。こ れらの結果を表1に示す。

【005名】比較何2:フェロセンの添加量を2度量外 に低減した以外は実施例1と同様にして気相法決業機能 (外46)、1-0.2μm、長さ5-10μm)を得た。丁B 概要床とりこの皮素機能3分較大少機能を5度量が火金 何1と同様にして、著密度、圧密物水比低抗、棚原ペー ストの固有抵抗を認定した。これらの結果を表1に示した。また、この炭素機能でいていて分娩形の弱微が実質 信倍率、100,000倍)を図3に示した。

【表1】

表 1									
		炭素繊維 (μm) 外径(上段) 長さ(F段)	分岐状織 維含有量 (質量%)	ホウ素 含有量	嵩密度 (g/cm³)	圧密比抵抗 (Ω·cm)	ペー자の 固有抵抗 (Ω・cm)		
実	1	0.1~0.2 10~20	22	0	0.035	0.018	0.25		
施	2	0.1~0.2 10~20	22	1.8	0.036	0.005	0.08		
,765,	3	0.1~0.2 10~20	22	0.5	0.035	0.005	0.09		
例	4	0.1~0.2 10~20	22	0.2	0.036	0.005	0.08		
比較	1	0.1~0.2 10~20	0	0	0.035	0.022	0.45		
例	2	0.1~0.2 5~10	5	0	0.035	0.021	0.38		

【0060】表1に示すように、本発明の分較状気相談 炭素繊維(実施例1~4)は例れら使来の気相は炭素繊維 億 (比機例1、2)より丘野的は出産がかさく、0. 02Ω・の以下である。使って、この炭素繊維を閉斷に 配合したペーストの固有抵抗も低く、0.3Ω・の以下 である。一方、使来の比機例1、2の圧密物体は低抗は 何れも0、02Ω・cmと上回る。また、本発明の分較 拡気相談皮素繊維性とが1で、ホウ素を含有するものよう 気を用設皮素繊維とが1で、ホウ素を含有するものでな 、本発明の分較状気相法炭素繊維は到1、国2の適 適電子提供破壊写集(倍率:100、00倍)に示す週1、国2の適 適電子提供破壊写集(倍率:100、00倍)に示す週1、分 映路分にコブ状の変形がみられず、内部の中空構造が連 週1と下いる。

【0061】実施例5:実施例1と同様にして、平均線

権外径0.04μm、アスペクト比約40、圧密比低抗0.01 50・cmの気相法炭素繊維を得た、透達電子顕微鏡 (TEM) 観然によりての炭素繊維との炭水の繊維を1 気質量が含有することが確認された。この炭素繊維0.5 質量形をボリエステル機能は、5質量部とMEK(メチル・ エチルケトン) 5質量部からな動脂溶液に加え、ペ イントシェーカーにて分散させて透明薄電性組成物を得た。スピンコーターにて分散させて透明薄電性組成物を得た。スピンコーターとある上い、この租成物をガラス成上に 順別の1.4μmとであるように途布し、150でで1.5円間 燥させた。この速限について、波長600mmの透過率 と表面抵抗率を観定した。途間の表面形式指率12000Ω/ 、透過率18.08であった。

【0062】実施例6:実施例5と同じ平均繊維外径0. 04μm、アスペクト比約40、圧密比抵抗0.015Ω・c mの気相法炭素繊維0.25質量部とカーボンブラック(ア クゾ社製:ケッチェンブラックEC) 0.25質量部を用い て、実施例5と同様に塗膜を作成した。塗膜の表面抵抗 率は1500Ω/IT. 透過率は75%であった。

【0063】実施例7:実施例5と同じ平均繊維外径0. 04μm、アスペクト比約40の気相法炭素繊維に、炭化 ホウ素(B,C)を4質量部混合し、2800℃の不活性ガ ス雰囲気下で熱処理を行った。熱処理後の炭素繊維中の ホウ素含有量は1.8質量%であり、圧密比抵抗0.008Ω・ cm、炭素結晶の面間隔 d.s.sは0.3375 n mであった。 この気相法炭素繊維0.5質量部を用い、実施例5と同様 にして塗膜を形成した。塗膜の表面抵抗率は1500Ω/ □、透過率は80%であった。

【0064】実施例8:実施例1と同様の方法で得た機 維外径0.08μm、アスペクト比約40、圧密比抵抗0.01 5Ω·cmの気相法炭素繊維をフッ素 (F<sub>2</sub>) 雰囲気下、 35℃で処理した。この炭素繊維を用い、実施例5と同 様にして塗膜を作成した。塗膜の表面抵抗率は2000Ω/ □、透過率は90%であった。

【0065】実施例9:繊維外径0.08μm、アスペクト 比約40、圧密比抵抗0.018Ω·cmの気相法炭素繊維 を炭酸ガス賦括し、比表面積2000m2/gの活性炭素機 維とした。これを10%硫酸に1時間浸積した後に水洗 してアルミン酸ナトリウム溶液に加え、繊維表面にアル ミナ皮膜(25質量%)を形成した。この気相法炭素繊 維を用い、実施例5同様にして塗膜を作成した。塗膜の 表面抵抗率は4000Ω/□、透過率は95%であった。 【0066】比較例3:実施例1と同様にして得た、機 維外径0.5µm、アスペクト比約40、圧密比抵抗0.022 Ω·cmの気相法炭素繊維を用い、実施例5と同様にし て塗膜を形成した。途膜の表面抵抗率は2500Ω/□、透 過率は35%であった。

【0067】比較例4:BET比表面積1270m2/gの カーボンブラック (アクゾ社製:ケッチェンブラックE C)を用い、実施例5と同様にして塗膜を形成した。塗

膜の表面抵抗率は3000Ω/□、透過率は10%であっ た。

#### [0068]

【発明の効果】本発明の分岐状繊維を含む気相法能素繊 維は、外径が極細でありながら分岐が連通した中空構造 を有し、炭素繊維自体の導電性や熱伝導性が大きく、従 って、樹脂ゴム等や電池の電極に添加した際に網目状に 広く分散して導電性及び熱伝導性を高めることができ る。また、従来の炭素繊維よりも極細の繊維が得られる ので、樹脂等に配合して途間やフィルム、シートなどを 形成した場合、比較的多量に配合しても樹脂本来の透明 性を保つことができ、導電性の高い透明な塗膜やフィル ムないしシートなどを得ることができる。本発明の導電 性組成物は、樹脂本来の透明を失わず、しかも優れた導 電性を有する。炭素粉末や従来の炭素繊維などを配合し た導電性組成物は透明性が低いが、本発明の導電性組成 物は炭素繊維の配合量が比較的多くても樹脂の透明性が あまり低下しないので、高い導電性と透明性を兼ね備え ることができる。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明による分岐状気相法炭素繊維の透過電 子顕微鏡写真(倍率:100,000)。

【図2】 本発明による分岐状気炭素繊維の分岐部分の 顕微鏡写真(倍率:100,000倍)。

【図3】 従来の分岐状気相法炭素繊維の透過電子顕微 鏡写真(倍率:100,000)。

【図4】 本発明の炭素繊維の圧密比抵抗測定用セルの 縱斯面略図。

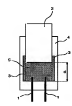
【符号の説明】 1 一電圧測定機端子

2-圧縮ロッド

3 - 銅板製の電流端子

4-樹脂製のセル 5-被測定物













フロントページの続き

(72)発明者 山本 竜之

神奈川県川崎市川崎区大川町5番1号 昭 和電工株式会社生産技術センター内 F ターム(参考) 4F071 AA43 AB03 AD01 AD06 AE15

AF37Y AG12 AH12 AH15 BA02 BB02 BC01

4G046 CA02 CB01 CB08 CC01 CC08 4J002 CF001 DA016 DA036 FA046 FB076

4L037 AT05 AT11 CS03 CS04 CS06 CS38 FA02 FA04 FA12 FA20 PA09 PA13 PC11 PG04 UA12

UA20